

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

11-135857

(43) Date of publication of application: 21.05.1999

(51) Int. CI.

H01L 43/08 G11B 5/39 H01F 10/16

(21) Application number :

09-298566

(71) Applicant:

NEC CORP

(22) Date of filing:

30, 10, 1997

(72) Inventor:

TSUGE HISANAO

(54) MAGNETO RESISTANCE EFFECT ELEMENT AND ITS MANUFACTURE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a magnet resistance effect element which has both large polarizability and a small coercive force by constituting at least one side of a ferromagnetic layer, which is not in contact with an antiferromagnetic layer of a soft magnetic film provided with a thin high-polarizability film on a tunnel barrier layer side. SOLUTION: A ferromagnetic layer 13 constituting a free layer is constituted of a solt magnetic layer 16, provided with a thin high-polarizability film 15 on a tunnel barrier layer 14 side. The film 15 has a stronger coercive force than a thin film which is made of Permalloy (R), etc. However, the coercive force of the film 15 can be reduced, while the polarizability on the surface of the ferromagnetic layer 13 which is in contact with the tunnel barrier layer 14 is maintained at a high value. Since the magnet resistance variations of a ferromagnetic tunnel junction vary depending upon the property of the surface of thin ferromagnetic layer contribution to tunnel phenomena, the a free layer structure is adopted. Therefore, a magnetoresistance effect element having both a large polarizability and low coercive form can be realized.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

30, 10, 1997 19, 10, 1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the

examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3050189

[Date of registration]

31.03.2000

[Number of appeal against examiner's decision of

11-17925

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

05, 11, 1999

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998, 2000 Japanese Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平11-135857

(43)公開日 平成11年(1999)5月21日

		FI	識別配号	(51) Int.CL*
Z	43/08	H01L		H01L 43/08
	5/39	G11B		G11B 5/39
	10/16	H01F		H01F 10/16

審査請求 有 請求項の数11 OL (全 9 頁)

(21)出願番号 特願平9-298566 (71)出願人 00004237 日本電気株式会社 東京都港区芝五丁目7番1号 (72)発明者 柘植 久尚 東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株 式会社内 (74)代理人 弁理士 京本 直樹 (54.2名)

(54) 【発明の名称】 磁気抵抗効果素子及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】 磁気ヘッドや磁気メモリに必要な抵抗値及び 電流密度を備え、高感度でしかも安定に信号磁界を検出 できる磁気抵抗効果素子を制御よく得る。

【解決手段】 反強磁性層11により交換結合磁界を付与した強磁性層(固定層)12と、トンネルバリア層14を介して薄い高分極率膜15及び軟磁性膜16の二層膜からなる強磁性層(フリー層)13とで基本構造が形成されている磁気抵抗効果素子。



【特許請求の範囲】

【請求項1】強磁性層の間にトンネルバリア層を挟んだ 強磁性トンネル接合の構造を有し、一方の強磁性層の外 側に反強磁性層を配置した磁気抵抗効果素子において、 少なくとも反強磁性層と接していない方の強磁性層がト ンネルバリア層側に薄い高分極率膜を備えた軟磁性膜で 構成されることを特徴とする磁気抵抗効果素子。

【請求項2】前記高分極率膜はCo, Fe_{1-x} (0≤ x<1)であることを特徴とする請求項1記載の磁気抵抗効果素子。

【請求項3】前記高分極率膜はNi_x Fe_{1-x} (0≦x<0.35)であることを特徴とする請求項1記載の 磁気抵抗効果素子。

【請求項4】前記高分極率膜は完全スピン分極を持つ金 属間化合物であることを特徴とする請求項1記載の磁気 抵抗効果素子。

【請求項5】前記金属間化合物が半金属でなることを特徴とする請求項4記載の磁気抵抗効果素子。

【請求項6】前記金属間化合物がNiMnSbでなることを特徴とする請求項5記載の磁気抵抗効果素子。

【請求項7】前記高分極率膜の膜厚は10m以下であることを特徴とする請求項1~6の何れかに記載の磁気抵抗効果素子。

【請求項8】前記軟磁性膜はパーマロイNi、 Fe_{1-x} (0.35 \leq x \leq 0.8) であることを特徴とする請求項1 \sim 7の何れかに記載の磁気抵抗効果素子。

【請求項9】前記トンネルバリア層はA1の自然酸化膜であることを特徴とする請求項1~8の何れか一項記載の磁気抵抗効果素子。

【請求項10】前記A1の膜厚は1.0~2.5nmであることを特徴とする請求項9記載の磁気抵抗効果素子。 【請求項11】強磁性層の間にトンネルバリア層を挟んだ強磁性トンネル接合の構造を有し、一方の強磁性層がトンネルバリア層側に薄い高分極率膜を備えた軟磁性膜で構成され、もう一方の強磁性層の外側に反強磁性層を配置した磁気抵抗効果素子の製造方法において、金属または半導体からなる導電層を成膜した後、真空中に酸素

を含むガスを導入し、この導電層表面を自然酸化してトンネルバリア層を形成する工程を含むことを特徴とする 磁気抵抗効果素子の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、高密度磁気ディスク装置における再生用磁気ヘッドや高密度磁気メモリ(MRAM)に適した磁気抵抗効果素子に関する。

[0002]

【従来の技術】強磁性トンネル接合は二つの強磁性層の間に数m厚の薄い絶縁体からなるトンネルバリア層を挟んだ構造を持つ。この素子では強磁性層間に一定の電流を流した状態で強磁性層面内に外部磁界を印加した場

合、両磁性層の磁化の相対角度に応じて抵抗値が変化する磁気抵抗効果現象が現れる。この磁化の向きが平行である場合には抵抗値は最小となり、反平行である場合には抵抗値が最大となる。従って、両磁性層に保磁力差を付与することによって、外部磁界の強さに応じて磁化の平行及び反平行状態を実現できるため、抵抗値の変化による磁界検出が可能となる。磁界密度を決める磁気抵抗変化率は、二つの強磁性層の分極率をP₁、P₂とすると、2P₁P₂/(1-P₁P₂)で表される。この式は、双方の分極率が大きいほど磁気抵抗変化率が大きくなることを意味している。

【0003】近年、トンネルバリア層の品質の向上により、20%という理論値に近い磁気抵抗変化率を示す強磁性トンネル接合が得られるようになったことから、磁気へッドや磁気メモリへの応用の可能性が高まってきた。こうした大きな磁気抵抗変化率を報告している代表例として、「1996年4月、ジャーナル・オブ・アプライド・フィジックス、79巻、4724~4729頁(Journal of Applied Physics, vol. 79, 4724~4729, 1996)」がある。

【0004】この接合素子を図面を用いて説明する。図 12に示すように、強磁性層としてCoFe膜122と Co膜124を用い、これらの両強磁性層によってA1 203 からなるトンネルバリア層123を挟んだ構造を 持つ。この構造は図13に示すようなプロセスで作製さ れている。蒸着マスクを用いてガラス基板131上にC oFeからなる第1の強磁性層132を真空蒸着し(図 13(a))、引き続きマスクを交換して1.2~2. OmppのA1層133を蒸着する(図13(b))。こ のA1層表面を酸素グロー放電に曝すことによって、A 12 03からなるトンネルバリア層134を形成する (図13(c))。 最後に、このトンネルバリア層13 4を介して第1の強磁性層132と長手方向が垂直に交 わるようにCoからなる第2の強磁性層135を成膜し て十字電極型の強磁性トンネル接合索子を完成させる (図13(d))。この方法では、磁気抵抗変化率とし て最大18%という大きな値が得られている.

【0005】その他の例として、特開平5-63254 号公報、特開平6-244477号公報、特開平8-70148号公報、特開平8-70149号公報、特開平8-316548号公報及び「1997年、日本応用磁気学会誌、21巻、493~496頁」などの報告がある。ここではトンネルバリア圏の形成に、A1層を成膜後、大気中に曝してA1 $_2$ 0 $_3$ を成長させる方法を用いている。このように、これらの報告では図13とはトンネルバリアの形成方法が異なるものの、強磁性層としてFe、Co、Ni及びそれらの合金からなる単層膜が使われている点は共通である。

【0006】これらの磁気抵抗効果素子を高密度記録用の再生磁気ヘッドに適用する技術としては、スピンバル

ブに用いられている技術がある。非磁性層によって磁気的に分離された二つの強磁性層の一方に反強磁性層を重ねることによって交換結合磁界を付与して固定層としもう一方をフリー層とするものである。固定層の磁化の向きは媒体面と直行するように設定され、フリー層の磁化の向きは媒体面と平行に設定されている。情報をき込んだ媒体からの漏れ磁界でフリー層の磁化の向きとの相対角きを変えることによって、固定層の磁化の向きとの相対角度をモジュレートし、その結果生じる素子の抵抗変化にはり信号検出を行う。強磁性トンネル接合が強磁性層間にトンネルバリア層を用いるのに対して、スピンバルブでは非磁性層を用いるという違いはあるものの、交換結合磁界を利用する手法は共通技術として有効であることはよく知られている。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】磁気抵抗効果素子を高密度磁気ヘッドに適用するためには、媒体からの漏れ磁界を高密度かつ安定に検出できなければならない。従来の強磁性トンネル接合を構成する二つの強磁性層は双方とも単層膜であり、高感度化のために大きな磁気抵抗変化率を得ようとすると大きな分極率を持つ強磁性層が必要である。しかし、こうした強磁性層は一般的に数10

〇 e 以上の大きな保持力を持つ。従って、交換結合磁界を利用するスピンバルブと類似の構成を用いた場合には、磁気抵抗曲線に顕著なヒステリシス特性が現れるため、安定な信号検出は困難となる。

【0008】また、磁気抵抗効果素子を磁気ヘッドに適 用するためには、熱雑音の影響を低減するために実用素 子寸法である程度低い抵抗値が必要であるが、従来のト ンネルバリア形成法ではその実現が困難であった。ま た、磁気ヘッドの高密度化には信号出力電圧の大きさが 鍵を握るが、従来技術では索子特性を損なうことなく低 抵抗かつ十分な高電流密度が得られないという課題もあ った。さらに、従来技術ではウエーハ内やロット間の素 子特性のばらつきが大きく、実用に供するだけの十分な 製造歩留まりを得ることは難しかった。これらの課題 は、主に従来のトンネルバリア層の形成方法に起因する と考えられる。酸素グロー放電を用いる方法では、イオ ンやラジカル状態の活性酸素を導電層の酸化に用いるた め薄い酸化膜厚の制御すなわち索子抵抗の制御が難しい といった問題や、同時に発生する活性化された不純物ガ スによってトンネルバリア層が汚染され接合品質が劣化 するという問題がある。一方、大気中自然酸化による方 法では、大気中の粉塵でトンネルバリア層にピンホール を生じたり、水分、炭素酸化物、窒素酸化物等の汚染を 受けることによって酸素グロー放電と同様に多くの問題 を抱えている。

【0009】本発明の目的は、このような従来技術の課題を解決し、高感度でしかも安定に信号磁界を検出できる磁気抵抗効果素子を提供すること、及びこうした特性

に加え、実用に必要な抵抗値及び信号出力電圧特性を備え、製造歩留まりを改善した磁気抵抗効果素子の製造方法を提供することにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】上記目的に従い、本発明の磁気抵抗効果素子は、強磁性層の間にトンネルバリア層を挟んだ強磁性トンネル接合の構造を有し、一方の強磁性層の外側に反強磁性層を配置した磁気抵抗効果素子において、少なくとも反強磁性層と接していない方の強磁性層がトンネルバリア層側に薄い高分極率膜を備えた軟磁性膜で構成されることを特徴とし、前記高分極率膜は Co_{x} Fe $_{1-x}$ ($0 \le x < 0$. 35) 膜、又は完全スピン分極を持つ金属間化合物であることを特徴とし、金属間化合物である場合にはNiMnSbなどの半金属膜であることを特徴とする。

【0011】好ましくは、前記高分極率膜の膜厚は10 mm以下であることを特徴とする。

【0012】前記軟磁性膜はパーマロイNi、 Fe_{1-x} (0.35 \leq x \leq 0.8)であることを特徴とし、前記トンネルバリア層はAlの自然酸化膜であることを特徴とし、好ましくは、前記Alの膜厚は $1.0\sim$ 2.5mであることを特徴とする。

【0013】本発明の磁気抵抗効果素子の製造方法は強磁性層の間にトンネルバリア層を挟んだ強磁性トンネル接合の構造を有し、一方の強磁性層がトンネルバリア層側に薄い高分極率膜を備えた軟磁性膜で構成され、もう一方の強磁性層の外側に反強磁性層を配置した磁気抵抗効果素子の製造方法において、金属または半導体からなる導電層を成膜した後、真空中に酸素を含むガスを導入し、この導電層表面を自然酸化してトンネルバリア層を形成する工程を含むことを特徴とする。

【0014】本発明においては、少なくとも反強磁性層と接していない方の強磁性層がトンネルバリア層との界面に高分極率の薄膜を備えた軟磁性膜で構成されているため、保磁力を小さく保ったまま、大きな磁気抵抗変化率が得られ、上記目的を達成できる。

【0015】また、本発明の製造方法においては、真空中に酸素を含むガスを導入し、導電層表面を自然酸化してトンネルバリア層を形成するので、不純物ガスの影響を受けない清浄な雰囲気で熱平衡状態を保ったまま酸化層の成長が可能であり、高品質トンネルバリア層を制御よく作製することができる。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明の磁気抵抗効果素子に関する第1の実施の形態について、図面を参照して説明す2

【0017】図1に示すように、反強磁性層11/強磁性層12の積層膜からなる固定層と強磁性層13からなるフリー層との間にトンネルバリア層14を挟んだ構造

を持つ磁気抵抗効果素子において、フリー層を構成する 強磁性層13がトンネルバリア層14に接する側に薄い 高分極率膜15を備えた軟磁性膜16で構成されてい る. この高分極率膜15は一般的に軟磁性膜として用い られるパーマロイなどの薄膜に比べ保磁力が大きい。し かし、薄い高分極率膜15を軟磁性膜16と重ねること によって、トンネルバリア層14と接する強磁性層13表 面の分極率を大きく保ったまま保磁力を低減させること ができる。強磁性トンネル接合の磁気抵抗変化率はトン ネル現象に寄与する薄い強磁性層表面の性質により決ま るため、こうしたフリー層構造を用いることによって大 きな分極率と小さな保磁力を合わせ持つ高密度磁気へッ ドに適した磁気抵抗効果素子が得られる。一方、固定層 となる強磁性層12としては分極率の大きな材料を優先 的に選べばよいが、フリー層と同様な構成にすることも できる。

【0018】高分極率膜15としては、Co, Fe₁₋, (0≤x<1)、又はNi, Fe_{1-x} (0≤x< 0.35)が候補として挙げられる。完全スピン分極を 持つ金属間化合物を用いる場合には薄膜としても100 %に近い分極率が得られるため、さらに大きな磁気抵抗 変化率を持つ磁気抵抗効果素子が実現できる。高分極率 膜15の膜厚は10m以下であれば、フリー層の保磁力 はほぼ軟磁性膜16の性質で決まるため小さな値が得ら れるが、5m以下であればより効果的である。軟磁性膜 16としてパーマロイNi, Fe₁₋, (0.35≦x≦ 0.8)を用いれば、10e以下の小さな保持力が得ら れる。また、トンネルバリア層としてA1の自然酸化膜 を選択すればピンホール密度を大幅に低減した高品質の 接合が得られる。このAIの膜厚は厚すぎると酸化後に 金属Alが残ってスピン散乱の原因となり、薄すぎると 下地の強磁性層の表面まで酸化されて磁気抵抗変化率の 低下を引き起こすため、1.0~2.5mであることが 好ましい。この最適膜厚は下地強磁性層表面の凹凸の大 きさなどの条件によって決まる.

【0019】次に、本発明の磁気抵抗効果素子の製造方法に関する第2の実施の形態について、図面を参照して説明する。

【0020】図2に示すように、反強磁性層21、強磁性層(固定層)22、導電層23を真空中で連続成膜した後(図2(a))、真空を破ることなく純酸素を導入し、導電層23の表面を自然酸化してトンネルバリア層24を形成する(図2(b))。図2(b)に示すように、導電層23は過不足無く酸化されることが望ましい。酸素を排気した後、 Co_x Fe_{1-x} ($0 \le x < 1$)、又は Ni_x Fe_{1-x} ($0 \le x < 0$. 35)、又は完全スピン分極を持つ金属間化合物からなる高分極率膜25を成膜し、引き続き、軟磁性膜26を成膜して、強磁性トンネル接合素子の基本構造を完成させる(図2(c))。

【0021】強磁性層にFe、Co、Niまたはそれらを含む合金を用いた場合には、導電層23として強磁性層の表面自由エネルギーより小さな値を持つAlを選択することにより、下地となる強磁性層22に対して良好な被覆性を呈する。その結果、完成された素子ではピンホールによる強磁性層間の電気的ショートのない良好な特性が得られる。また、Alの酸素一原子当たりの生成自由エネルギーはFe、Co、Niよりも大きいためトンネルバリア層となるAl2 O3 は接合界面で熱的に安定である。本実施の形態ではフリー層27よりも先に固定層を成膜したが、この逆の工程でも同様な効果が得られる。

[0022]

【実施例1】本発明の第1の実施例を図面を参照して詳細に説明する。

【0023】本発明の磁気抵抗効果素子の基本構造は、 図3に示すように、表面を熱酸化したSi基板31上に 5nm厚のTa膜と5nm厚のNi_{0.81}Fe_{0.19}膜の二層膜 からなるバッファー層32を介して形成された15nm厚 のFeMn膜からなる反強磁性層33と厚さ10nmのN i_{0.81}Fe_{0.19}膜からなる第1の強磁性層34、さらに その上にA12 03 膜からなるトンネルバリア層35 を介して形成された厚さ3nmのCoFe膜36と厚さ1 5 nmのN i 0.81 F e 0.19 軟磁性膜 3 7 の二層膜からなる 第2の強磁性層38で構成される。バッファー層32は 反強磁性的な性質を持つ面心立方構造で相のFeMn膜 を成長させるために用いる。この構造を得るためにはバ ッファー層を構成するNi_{0.81}Fe_{0.19}膜は(111) 配向していることが必要であり、そのシード層としてT a膜を用いている。Ta膜以外にもNb、Ti、Hf、 Zrなどの他の薄膜を使っても同様な効果が得られる。 本実施例では反強磁性層としてFeMnを用いている が、他にもIrMn、NiMn、PtMn、PdMnな どを用いることができる。第1の強磁性層34は固定 層、第2の強磁性層38はフリー層を構成するが、この 二つの層の磁化の向きは互いに直行している。

【0024】次に、本発明の磁気抵抗効果素子の製造方法を図面を参照して詳細に説明する。

【0025】まず、図4(a)に示すように表面を熱酸化したSi基板41上にTa膜(膜厚:5nm)とNi_{0.81}Fe_{0.19}膜(膜厚:5nm)の二層膜からなるバッファー層42、FeMn膜(膜厚:15nm)からなる反強磁性層43、Ni_{0.81}Fe_{0.19}膜(膜厚:10nm)からなる第1の強磁性層44、A1膜(膜厚:2nm)からなる第電層45を同一真空中で連続してスパッタ蒸着した。この成膜には4インチ直径のターゲット5基を備えた。この成膜には4インチ直径のターゲット5基を備えた高間波マグネトロンスパッタ装置を用いた。スパッタ条件はすべてバックグランド圧力1×10⁻⁷Torr以下、Ar圧力10mTorr、高周波電力200Wであった。次に、スパッタ装置内に純酸素を導入し、酸素圧力

を20Torrで10分間保持して、A1導電層45を自然酸化しトンネルバリア層46を形成した(図4(b)を排気してバックグランド圧力に到達した後、CoFe膜(膜厚:3nm)47、Ni_{0.81}Fe_{0.19}軟磁性膜(膜厚:15nm)48からなる第2の強磁性層49、Ta膜(膜厚:5nm)からなる保護層50を連続してスパッタ蒸着し、接合構成層を完成させた(図4(c))。この保護層50は接合構成層をプロセス汚染から保護するためのものである。この接合構成層の成膜を通して、基めのものである。この接合構成層の成膜を通して、基本は1面内の一方向に1000eの磁界を印加した。また、成膜後、基板41面内でこの方向と直行する方向に2000eの磁界を加えた状態で一時間熱処理を行った。

【0026】次に、通常のフォトリソグラフィ技術とイオンミリング技術を用いて接合構成層の全層を、長手方向が成膜時の磁界印加の方向と一致するように下部配線形状に加工した(図4(c)。保護層50上に接合寸法を規定するためのレジストパターン51を形成し、トルバリア層46までイオンミリングする(図4(e))。このレジストパターンを残したままA1203 膜(膜厚:250nm)からなる絶縁層52を電子ビーム蒸着した後、リフトオフを行う(図4(f)。保護層50と配線層53間の電気的な接触を得るために、露出した試料表面の逆スパッタクリーニングを行った後、A1膜(膜厚:200nm)からなる配線層53を全表面に蒸着する。次に、レジストパターンを用いて配線層53をイオンミリングし、磁気抵抗効果素子を完成させる(図4(g))。

【0027】図5に本発明の製造方法を用いて作製した磁気抵抗効果素子の代表的な磁気抵抗曲線を示す。Hexは反強磁性層43と第1の強磁性層44の間の交換結合磁界の強さ、He1、He2はそれぞれフリー層及び固定層の保磁力である。磁気抵抗変化率は10.4%であり、CoFe膜47を挿入しない構造で得られた5.9%に比べ大幅に改善されている。また、フリー層の保磁力は160eであり、CoFe膜47を挿入しない場合と比べても10e以下の増加であった。このように、フリー層を構成する第2の強磁性層49として膜厚3nmという極薄のCoFe膜とNi_{0.81}Fe_{0.19}膜の二層構成とすることにより、フリー層の保磁力を小さく保ったまま、磁気抵抗変化率を大幅に改善することができた。

【0028】一方、接合抵抗は、図6に示すように接合面積に対して精度よく逆比例の関係を示した。この傾きから、面積で規格化した抵抗値として2.4×10-6Ω cm²が得られた。磁気ヘッドなど多くのデバイス応用を可能にする、このような低抵抗値は強磁性トンネル接合構造の磁気抵抗効果素子では初めて実現した。また、抵抗値はトンネルバリア層形成時の酸素圧力及び基板温度を制御することによって、大小数桁変化させることができる。2インチSiウエーハ内の接合抵抗の最大ばらつ

きも±4%であり、制御性よく案子が作製できた。

【0029】図7に10×10μ㎡における磁気抵抗変化率の接合電流密度依存性を示す。磁気抵抗変化率は電流密度を増加させても10⁴ A/c㎡ までは全く変化が認めらなかった。3×10⁴ A/c㎡ でも磁気抵抗変化率も約20%の減少に止まっている。これらの結果から、この磁気抵抗効果素子の直流信号出力電圧を求めると、10⁴ A/c㎡ の電流密度で3mV、3×10⁴ A/c㎡ で7mVであった。

[0030]

【実施例2】次に、本発明の第2の実施例を図面を参照 して詳細に説明する。

【0031】本発明の磁気抵抗効果素子の基本構造は、図8に示すように、表面を熱酸化したSi基板81上に5nm厚のTa膜5nm厚の $Ni_{0.81}$ $Fe_{0.19}$ 膜の二層膜からなるバッファー層82を介して形成された15nm厚のFe Mn 膜からなる反強磁性層83と厚さ10nmのCo Fe 膜からなる第10 の強磁性層84、さらにその上に Ai_2O_3 膜からなるトンネルバリア層85を介して形成された厚さ3nmのCo Fe 膜86と厚さ15nmの $Ni_{0.81}$ $Fe_{0.19}$ 軟磁性膜870二層膜からなる第20強磁性層88で構成される。

【0032】この磁気抵抗効果素子の製造方法は、第1の強磁性層としてNi_{0.81}Fe_{0.19}膜の代わりにCoFe膜を用いることを除いては図4のプロセスと同じである。この素子では磁気抵抗変化率は18.8%であり、第1の強磁性層としてNi_{0.81}Fe_{0.19}膜を用いた場合に比べ大幅に改善された。一方、フリー層の保磁力は2.00eと多少大きくなった。このように、フリー層を構成する第2の強磁性層88として膜厚3nmという極薄のCoFe膜とNi_{0.81}Fe_{0.19}膜の二層構成とし、さらに固定層を構成する第1の強磁性層としてCoFe膜を用いることにより、フリー層の保磁力をある程度小さく保ったまま、磁気抵抗変化率を大幅に改善することができた。この磁気抵抗変化率は接合電流密度を増加させても10⁴ A/cm² までは全く変化が認めらなかった

[0033]

【実施例3】次に、本発明の第3の実施例を図面を参照 して詳細に説明する。

【0034】本発明の磁気抵抗効果素子の基本構造は、図9に示すように、表面を熱酸化したSi基板91上に5nm厚のTa膜と5nm厚のNi_{0.81}Fe_{0.19}膜の二層膜からなるバッファー層92を介して形成された15nm厚のFeMn膜からなる反強磁性層93、10m厚のNi_{0.81}Fe_{0.19}軟磁性膜94と3nm厚のCoFe膜95の二層膜からなる第1の強磁性層96、さらにその上にAl₂ O₃ 膜からなるトンネルバリア層97を介して形成された3nm厚のCoFe膜98と15nm厚のNi_{0.81}Fe_{0.19}軟磁性膜99の二層膜からなる第2の強磁性層

910で構成される。

【0035】この磁気抵抗効果素子の製造方法は、第1 の強磁性層としてNi_{0.81}Fe_{0.19}単層膜の代わりに1 Onm厚のNi_{0.81}Fe_{0.19}軟磁性膜94と3nm厚のCo Fe膜95の二層膜を用いることを除いては図4のプロ セスと同じである。この素子では磁気抵抗変化率は1 7.5%であり、第1の強磁性層及び第2の強磁性層と して薄いСοFe膜を挿入しない構造で得られた5.9 %に比べ大幅に改善されている。また、フリー層の保磁 力は1.80eであり、СоГе膜を挿入しない場合と 比較しても10e以下の増加であった。このように、固 定層及びフリー層を構成する第1の強磁性層96及び第 2の強磁性層910として膜厚3nmという極薄のCoF e 膜と N i 0.81 F e 0.19 膜の二層構成とすることによ り、フリー層の保磁力を小さく保ったまま、磁気抵抗変 化率を大幅に改善することができた。この磁気抵抗変化 率は接合電流密度を増加させても104 A/cm2 まで は全く変化が認めらなかった.

[0036]

【実施例4】次に、本発明の第4の実施例を図面を参照 して詳細に説明する。

【0037】本発明の磁気抵抗効果素子の基本構造は、図10に示すように、表面を熱酸化したSi基板101上に5nm厚のTa膜と5nm厚のNi $_{0.81}$ Fe $_{0.19}$ 膜の二層膜からなるバッファー層102を介して形成された15nm厚のFeMn 膜からなる反強磁性層103と厚さ10nmのNi $_{0.81}$ Fe $_{0.19}$ 膜からなる第1の強磁性層104、さらにその上にAl $_2$ O $_3$ 膜からなるトンネルバリア層105を介して形成された厚さ3nmのFe 膜106と厚さ15nmのNi $_{0.81}$ Fe $_{0.19}$ 軟磁性膜107の二層膜からなる第2の強磁性層108で構成される。

【0038】この磁気抵抗効果素子の製造方法は、第2の強磁性層として3mppのCoFe膜と15mppのNio.81Feo.19軟磁性膜の二層膜の代わりに、3mppのFe膜106と15mppのNio.81Feo.19軟磁性膜107の二層膜を用いることを除いては図4のプロセスと同じである。この素子では磁気抵抗変化率は10.0%であり、Fe膜106を挿入しない構造で得られた5.9%に比べ大幅に改善されている。また、フリー層の保磁力は1.20eであり、Fe膜106を挿入しない場合と比較しても10e以下の増加であった。このように、フリー層を構成する第2の強磁性層108として膜周成とすることにより、フリー層の保磁力を小さく保ったま、磁気抵抗変化率を大幅に改善することができた。この磁気抵抗変化率は接合電流密度を増加させても104

A/cm² までは全く変化が認めらなかった。

【0039】本実施例では固定層を構成する第1の強磁性層として $Ni_{0.81}Fe_{0.19}$ 膜を用いているが、その他にも実施例2及び3に示したのと同様の発想で、Fe

膜、又はN i _{0.81} F e _{0.19} 膜と極薄のF e 膜の二層膜を 用いても同様の効果が得られることは言うまでもない。 【 O O 4 O 】

【実施例5】次に、本発明の第5の実施例を図面を参照 して詳細に説明する。

【0041】本発明の磁気抵抗効果案子の基本構造は、 図11に示すように、表面を熱酸化したSi基板111 上に5nm厚のTa膜と5nm厚のNi_{0.81}Fe_{0.19}膜の二 **層膜からなるバッファー層112を介して形成された1** 5m厚のFeMn膜からなる反強磁性層113と厚さ1 OmmのNi Mn Sb膜からなる第1の強磁性層114、 さらにその上にA1203膜からなるトンネルバリア層 115を介して形成された厚さ3mmのNiMnSb膜1 16と厚さ15nmのNi_{0.81}Fe_{0.19}軟磁性膜117の 二層膜からなる第2の強磁性層118で構成される。 【0042】この磁気抵抗効果素子の製造方法は、第1 の強磁性層としてNi_{0.81}Fe_{0.19}膜の代わりにNiM nSb膜を、第2の強磁性層としてCoFe膜とNi 0.81 Fe_{0.19}軟磁性膜の二層膜の代わりに、NiMnS b膜116とNi_{0.81}Fe_{0.19}軟磁性膜117の二層膜 を用いることを除いては図4のプロセスと同じである. この素子では磁気抵抗変化率は21.3%であり、第1 の強磁性層としてNi_{0.81}Fe_{0.19}膜を用いた場合に比 べ大幅に改善された。一方、フリー層の保磁力は2.6 〇 e と多少大きくなった。このように、フリー層を構成 する第2の強磁性層118として膜厚3nmという極薄の NiMnSb膜とNi_{0.81}Fe_{0.19}膜の二層構成とし、 さらに固定層を構成する第1の強磁性層としてNiMn Sb膜を用いることにより、フリー層の保磁力をある程 度小さく保ったまま、磁気抵抗変化率を大幅に改善する ことができた。この磁気抵抗変化率は接合電流密度を増 加させても10⁴ A/cm² までは全く変化が認めらな かった。

【0043】本実施例では固定層を構成する第一の強磁性層としてNiMnSb膜を用いているが、その他にも実施例1及び3に示したのと同様の発想で、 $Ni_{0.81}Fe_{0.19}$ 膜、または $Ni_{0.81}Fe_{0.19}$ 膜と極薄のNiMnSb膜の二層膜を用いても同様の効果が得られることは言うまでもない。

[0044]

【発明の効果】本発明の構造を用いれば、高感度でしかも安定に信号磁界を検出できる磁気抵抗効果素子が得られ、高密度磁気ヘッドや磁気メモリなどへの応用も可能である。また、本発明の製造方法を用いれば、デバイス応用に必要な抵抗値及び接合電流密度を備えた高品質のトンネルバリア層を制御性よく形成することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の第1の実施の形態を説明するための構造図である。

【図2】(a)~(c)は本発明の第2の実施の形態を

説明するための工程図である。

【図3】本発明の実施例1を説明するための構造図である。

【図4】(a) \sim (g)は実施例1を説明するための工程図である。

【図5】実施例1で作製した磁気抵抗効果素子の磁気抵抗曲線図である。

【図6】実施例1で作製した磁気抵抗効果素子の接合抵抗と接合面積の関係を示す図である。

【図7】実施例1で作製した磁気抵抗効果素子の10μ □角接合における接合抵抗の電流密度依存性を示す図で ある。

【図8】本発明の実施例2を説明するための構造図である。

【図9】本発明の実施例3を説明するための構造図である。

【図10】本発明の実施例4を説明するための構造図である。

【図11】本発明の実施例5を説明するための構造図で ある

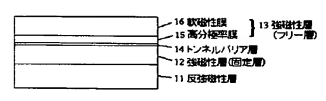
【図12】従来の磁気抵抗効果素子を説明するための構造図である。

【図13】(a)~(d)は従来の磁気抵抗効果素子を 説明するための工程図である。

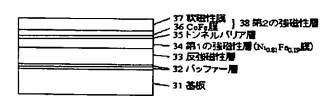
【符号の説明】

- 11、21 反強磁性層
- 12、22 強磁性層(固定層)
- 13、27 強磁性層(フリー層)
- 14、24 トンネルバリア層
- 25 高分極率膜
- 26 軟磁性膜
- 23 導電層

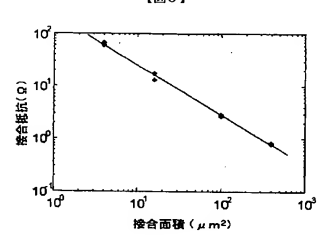
【図1】



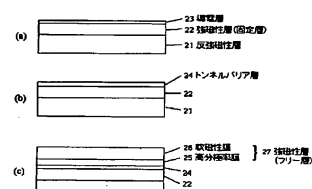
【図3】



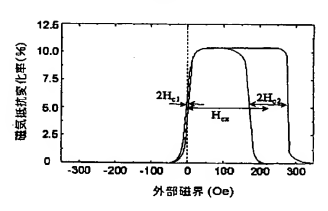
【図6】

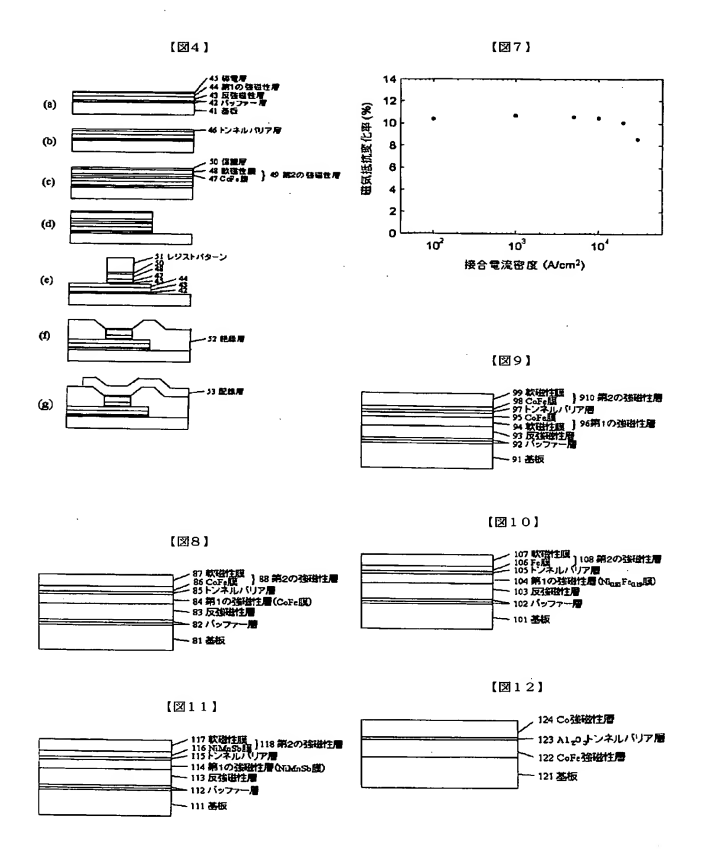


【図2】



【図5】





[図13]

